## ⑩ 白本 頭 特 許 庁 (JP)

@ 特許出願公開

## ◎公開特許公報(A)

平3-47097

@Int. Cl. 1

庁内整理番号 激別記号

❷公開 平成3年(1991)2月28日

C 12 Q 1/68 C 12 M 1/00 G 01 N 27/447

G 01 N 27/26 7235-2G 審査請求 未請求 請求項の数 11 (全7頁)

会発明の名称

ハイプリダイゼーション方法、これを用いた遺伝子変異検出方法及

びその狡難。

顧 平1-178933

❷出 願 平1(1989)7月13日

東京都園分寺市東恋ケ廷1丁目280番地 株式会社日立製

作所中央研究所内

東京都国分寺市東恋ケ霍 1 丁目280番地 株式会社日立製

色 伊港 作所中央研究所内

東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製 ⑦死 明 者 大 作所中央研究所内

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地 株式会社日立製作所 **创出 願 人** 

弁理士 平木 四代 理 人 祐輔 外1名

## 明 和田 70年

ハイブリダイゼーション方位、これを用いた 遺伝子変異検出方法及びその装置

- 2. 特許請求の顧閲
  - 1. 核酸プローブと核酸は料のハイブリダイゼー ション方法において、核酸ブローブを電気泳動 担体中に固定し、核酸は料を双気体動によって 電気担体中に移動せらめることを特徴とする拡 敵試料のハイブリダイゼーション方法。
  - 2. 核酸プローブと核酸は料のハイブリダイゼー ション反応を用いた遺伝子変異検出法において、 核酸プローブを電気泳動担体中に固定し、核酸 採料を電気泳動によって電気泳動担体中に移動 せしめてハイブリダイゼーション反応を行なわ せ、上記抜政プローブと結合しなかった上記抜 酸試料を電気泳動によって移動せしめて上記電 気沫動担休中から除去することを特徴とする流 伝子变異検出方法。
  - 3. 核酸プローブと核酸状料のハイブリダイゼー

ション反応を用いた遺伝子変異検出性において、 核酸プローブを電気泳動担体中に固定し、核酸 試料を電気泳動によって電気泳動担体中に移動 せしめてハイブリダイゼーション反応を行わせ、 次いで前記電気球動担体を加温した後、上記技 娘プローブと結合しなかった上紀核酸は料を軍 気体動によって移動せしめて上記電気泳動担体 中から除去することを特徴とする遺伝子変異校

4. 核酸プローブと拡酸試料のハイブリダイゼー ション反応を用いた遺伝子変異検出法において、 核数プローブを電気泳動担体中に固定し、核放 試料を電気泳動によって電気泳動扱外中に移動 せしめてハイブリダイゼーション反応を行なわ せ、上記核似プローブと結合しなかった上記様 酸試料を電気泳動によって移動せしめて電気泳 動担体中から除去し、さらに根森核酸プローブ を電気泳動によって電気泳動担体中に移動せし めてハイブリダイゼーション反応を行なわせ、 上記核酸プローブと結合しなかった上記模談核

特丽平3-47097 (2)

数プローブを電気泳動によって移動せしめて電気泳動担保中から除去した後、上記核酸試料と結合した環境接酸プローブの複繊を検出することを特徴とする遺伝子変異検出方法。

- 5、 核酸プローブと核酸は料のハイブリダイゼー ション反応を用いた遺伝子収異検出法において、 核酸プロープを電気泳動担体中に固定し、核酸 試料を電気泳動によって電気泳動担体中に移動 せしめてハイブリグイゼーション反応を行わせ、 次いで前記電気泳動損体を加温した後、上記抜ー・。 酸プロープと結合しなかった上記複酸試料を覚 気冰動によって移動せしめて上記並気泳動担体 中から除去し、さらに根機状数プローブを意気 **泳動によって電気泳動担体中に移動せしめてハ** イブリダイゼーション反応を行わせ、次島で上 記載気泳動担体を加湿した後、上記抜破プロデー。 - プと結合しなかった上記誤機族数プローブを電 気体動によって移動せしめて電気泳動担体中か ら除去した後、上配板酸は料と結合した機機核 破プローブの構造を検出することを特徴とする
- 9. 計衡不段が正接例電解版中の蛍光又は光の吸収を計測する手段であって、前記計測手段によって計測される正版例電解液中の蛍光体又は色素を環境するための、電解液は過過するが蛍光体又は色素は透過しない膜を設けたことを特徴とする調求項8記載の遺伝子変異検出装置。
- 10. 上記電気泳動担体の温度をコントロールする 手段を具備したことを特徴とする請求項8又は 9記載の遺伝子変異検出数置。
- 11. 核酸プローブと拡酸試料のハイブリダイゼーション方法又は核酸プローブと核酸試料のハイブリダイゼーション反応を用いた遺伝子製系検出法に用いる核酸プローブを固定した電気泳動組体。
- .3. 発明の詳細な説明

〔産薬上の利用分野〕

本免明は核飲試料のハイブリダイゼーション方法、この方法を用いた遺伝子変異検出方法及びその装置に関し、特に高速で自動化容易な遺伝子変異検出方法及び装置に関する。

遗伝子究路核出方法。

- 6. 標準は蛍光体又は色素であり、これらを質気 泳動担体中で検出することを特徴とする請求項 4 又は5 記載の遺伝子変異検出方法。
- 7. 複数は酵素であり、当塩酵素による酵素反応によって生成する世光体又は色素を電気泳動担体中で検出するか、あるいは電気泳動によって上記電気泳動担体中から外に移動せしめて検出することを特徴とする過減項4又は5記載の遺伝子変異検出方法。
- 8. 核設プロープと核酸は料のハイブリダイゼーション反応を用いた遺伝子変質検出協定において、核酸は料をハイブリダイゼーションさせるための核設プロープを固定した電気体動担体に正極側電解液と負機側電解液を介して変流、動担体に正を即加する道流電圧即加手段と、上記電気体動担体中又は上記正極側電解液中の数光又は光の吸収を計測する料潤手段とを具備したことを特徴とする遺伝子変異検出装置。

#### 〔従来の技術〕

核酸(DNA又はRNA) 試料又はDNA(RNA)と相補的 な塩基型列を持つDNA(RNA) 所片)のいず れか一方を関相に固定したハイブリダイゼーション反応を用いる 佐来の遺伝子変 取検出法は、 アロ シーディングス オブ ナチュラルアカデミー オブ サイエンス ユー エス エー, 80 年 (19 83年) 第278 頁から 282 頁 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 80. (1983), pp. 278 ~ 282) に記載されてい る-

この方法は、まず、電気泳動によって分子量分型したDNA断片試料をニトロセルロース股上に転写、固定した後、この限をDNAブローブを含む熔液に浸してハイブリダイゼーション反応では、塩匹配列の相様性が高い程、DNA断片試料をDNAプローブは強く結合し、高い温度でも解測することがない。そこで、次に、DNA断片試料がDNAブローブと完全な相補性をもつ場合には解離せず、

務開平3-47097(3)

(発明が解決しようとする採題)

上記の従来法では、ハイブリダイゼーション反応がニトロセルロース限(図相)に固定されたDNAがには料と、裕板中のDNAブローブの受動的拡散によって起こるため、反応速度が遅いという問題点があった。また、反応時及び洗浄時には、

各々の容額の注入、排出という自動化しにくい動 作が含まれているという問題点があった。

本免明の目的は、ハイブリダイゼーションの反 応速度が速く、しかも溶液の注入、排出等の自動 化しにくい動作の少ない、高速で自動化容易なハ イブリダイゼーション方法、核方法を用いた遺伝 子変異検出法及びそれに用いる装置を提供するこ とにある。

#### (課題を解決するための手段)

上記目的を達成するために、本発明では、DNAプロープを電気決動組体に固定し、その上下に設御液を介して2つの電極を配置して、電気染動により核酸断片試料等を保明的に移動させて、ハイブリダイゼーション反応や洗浄を行なうようにした。

ある。このハイブリグイゼーション方法によれば、 DNAプローブを固定した電気泳動阻体上を核酸 試料を強制的に移動させるものであるから、ハイ ブリダイゼーション反応が、上記従来法に比して 述く、この反応を短時間で完了することができる。

さらに本発明は、抵設プローブと接触は44のハイブリグイゼーション反応を用いた遺伝子変異検出技において、核酸プローブを電気泳動担体中に固定し、核酸試料を電気泳動によって電気泳動担体中に移動せしめてハイブリグイゼーション反応を行わせ、上記核酸プローブと結合しなかった上記核酸試料を電気泳動によって移動せしめ上記電気泳動担体中から除去することを特徴とする遺伝子変異検出方法である。

上記途伝子変異検出法においては、2 種類の核酸プローブ、即ち、電気泳動担体に固定する核酸プローブ (固定化プローブ) と、前記固定化プローブに結合した核酸試料に更にハイブリダイズする機能化された第2の核酸プローブ (便機プローブ) を用いて行うことができる。即ち、この遺伝

また、上記いずれの方法においてもハイブリダイセーション反応を行わせた後、 電気体動担体を加温する工程を加えることができる。 加温する温度は、 は放ば料がは放了ローブと完全な根據性をもつ場合には解離せず、相様性がないか又は根據性が不完全な場合には解離するような温度が好ましい。この温度は、 核酸は料と核酸プローブの 長

特期平3-47097(4)

さと塩茶配列及び検出しようとする遺伝子の収異によって標々異なるが、例えば、βーグロビン遺伝子中のポイントミューテーションを19塩基及の核酸プロープで検出する場合は55℃が好ましい。そして、この電気体動型体の加温により、核酸プローブと核酸試料とのハイブリダイゼーション反応を用いた遺伝子愛異検出法の特度を高めることができる。

上記観路核放プローブの機関物質としては、検出可能なものであればいずれでもよく、\*\*\*P等のラジオアイソトーブでもよいが、好ましくは望光体又は色素或いは反応により逆光体又は色素を生成する研究が用いられ、具体的には例えばフルオレセイン イソチアシネート(PITC)、エステラーで等が用いられる。そして、これらの逆光体又は色素の計測は、上記電気液動組体中あるいは電気が動により生配電気液動組体中から外に移動せしかたものについてのいずれにおいても行うことができる。

さらに、本発明は、上記遺伝子変異検出方法を

動組体の温度をコントロールするためのコントロール平段を備えることができる。

さらに本発明は、上記核紋プローブと核酸試料のハイブリダイゼーション方法文は核酸プローブと核酸試料のハイブリダイゼーション反応を用いた退伝子変異検出法に用いる核酸プローブを固定した電気泳動組体に係るものである。

#### (作用)

電気状動担体の上面にDNA断片は料を設加した後、2つの電極間に直流電圧を印加して、DNA断片は料を強制的に担体中に移動させる。これにより、DNA断片は料を受動的に拡散させる場合よりも、ハイブリダイゼーション反応を速くである。

また、ハイブリダイゼーション反応で結合しなかったか又は結合が弱かったDNA断片は料を包気体動により除去する。これにより、熔板の往入、排出等による沈浄操作が不要な、自動化に通した方法を実現できる。

さらに、ハイブリダイゼーション反応物の複雑

実施するための遺伝子変異検出装置に係わり、核 数プロープと核飲は料のハイブリダイゼーション 反応を用いた遺伝子変異検出装置において、核酸 は料をハイブリダイゼーションさせるための拡酸 プローブを固定した電気体動担体と、上記核酸ブ ローブを固定した電気泳動担体に正極側電解液と 負極側電影報を介して遊波電圧を印加する直流電 圧印加手段と、上記電気派動担体中又は上記正様 側電解液中の蛍光又は光の吸収を計測する計測手 段とを具備したことを特徴とする遺伝子変異検出 装置である。また、この遺伝子製具検出整数は、 計測手段が、正版例な解液中の蛍光又は光の吸収 を計滅する手段である場合は、前記計選手段によ って計測される正極側電解液中の蛍光体又は色素 を繊維するための、電解液は過過するが蛍光体又 は色素は透遊しない膜を設けることができる。こ の膜は上記機能を備えるものであればいずれでも よいが、例えば石英製のポーラスガラス膜が用い られる.

また、この遺伝子変異検出装置には上記は気体

物質からの世光又は光の吸収の計倒は上記電気体 動担体あるいは正医側の電解液中のいずれだおい ても行うことができ、また、後者の正極側の電解 液中で計滅する場合は、蛍光体又は色素を緩縮す る膜を傾えることにより計測の感度が高められる。 〔密線例〕

以下、本税明を実施例により詳細に説明する。 但し、本免別はこれらの実施例により限定される ものでない。

#### 実施例1

本実施例を第1四回、20により説明する。

まず、DNAプローブを固定した電気泳動性体 1は以下のようにして調製する。DNAプローブ は、ヒトターグロビン遺伝子の5実施から14~32 番目の塩素配列と完全に相様的なDNA断片(3 -GAGGACTCCTCTCAGACG-5)を、現在広(用いられ ているフォスフォアミダイド法で合成した。ただ し、合成の扱粋ステップ、すなわち5実施のグア ニン(G) を付加するステップでは、デオキシグア ノシンのかわりに5次論にアミノ基をもつデオキ

特別平3-47097(5)

ングアノンンを用いるL.N. Smith らの方法により、DNA断片の5末端にアミノ基を認入した。次に、このDNAアローブを高速体クロマトグラフィー(RPLC)で特製した後、25%アクロレイン水溶液に加えて水冷下30分間反応させた。これをPBS 環街級でよく透析した後、さらに5%アクリルアミドーN、N'ーメチレンピスアクリルアミド・N、N'ーメチレンピスアクリルアミド・20:1)、最終機反0.08%のN、N、N'・アテトらメチルエチレンジアミン、最終温度0.1%の過酸のアンモニウムを加えてガラス智2に注入し、ゲル化させて電気球動組体1とした。

DNA断片試料としては、変認を含まない正常 人のBーグロビン遺伝子(B^)と5末端から20数 目のアデノシン(A)がチミン(T)に受異した(ポイントミューテーション)、鍵状の血球変血症患者のBーグロビン遺伝子(B\*)を制限酵素 BamH1で切断したもの(Bーグロビン遺伝子の5末端付近を含む、長さ約1800類茶対の断片)を使用した。 上記DNA断片試料を加熱変性させて一本試D NAとしてから、温度コントローラ3によって(S) でに優たれている DNA プローブを固定した電気 水動銀体 1 の上端に注入し、上部電解被標 4 中の 食極 6 と下部電解被視 7 中の正極 9 の間に直旋位 源10で電圧を印加した。これにより、 DNA 断片 材料は電気泳動担体 1 の中へ強制的に電気泳動されるため、電気泳動を行なわずに受動的に拡散させる場合に比べて、ハイブリダイゼーション反応 を速く進めることができる。

次に、電気水動担体1の温度を温度コントローラ3によって55℃に変更してから、がび2つの電極6.9の間に電圧を印加し、DNAプローブと完全な相補性を持たないために解惑したDNA断片は料を電気状動により除去した。

さらに、電気泳動型体の温度を45でにもどしてから、エステラーゼで模糊した第二のDNAプローブを電気泳動選体上の上端に注入し、電気泳動した。このDNAプローブ(複数プローブ)は、電気泳動選体1に固定したプローブ(固定化プローブ)と同様にフェスフェアミダイド法で合成し

たDNA断片(S'-CCACTTGCACCTACTTCAAC・S')の 5 未満をエステラーゼで複数したものであるが、 固定化プローブとは異なる部位、すなわち8ーグ ロビン遺伝子の5 実端から53~72番目の塩歴配列 に相構的である。したがって、DNA断片試料が 固定化プローブに結合して電気泳動担体1中に残っていれば、複数プローブもDNA断片試料の別 の部位に結合して電気泳動担体1中に残るが、D NA断片試料が残っていなければ、複数プローブ は電気泳動担体1中に残らず通過する。

最後に、概識酵素エステラーゼの基質である PDA(フルオレセインジアセチート)を同様に電気 味動選体1の上端に注入して電気味動した後、酵 素反応で生じた蛍光物質フルオレセインの蛍光を、 電気味動担体1中で測定した。

キセノンランプの光波11から出た光を干渉フィルター12に通して490m の放長の光を選択した破、レンズ13で集光して電気体動担体 1 に励起光を削耐した。励起光に対して90°の方向から、レンズ17、カットオフフィルター18、干渉フィルター19

を通して、510mm 近傍の波長の光を選択的にフォトマル20で検出した。なお、入射率14の反対側に 窓16を投け、 電気泳動担体 1 を週遊した助起光を外部に薄くことにより、散乱光の影響を少なくした。フォトマル20の出力は増幅器21で増幅した後、レコーダ22で記録した。

選定の結果、DNA断片試料が変異を含まない正常人のターグロビン遺伝子(タ)の断片で、固定化DNAが向いてたな相談性をもつ場合には、強光が検出されたが、DNA断片は料が変異なない。 (ポイントミューテーション) を含む値状が血質な血症を割り (ポイントミューテーション) を含む値状が血質な血症を割り (ポイントミューテーション) を含む値状が血症を見るには、気光は大口に、強力には、気光は大口・ブをの、遺伝子のには、気がしていたところ、DNAがは、のないに、関係というに、で、なるCACGACACCTCTTCACACG、で、していた。 で、このは、強性である。 このように、変異を含む遺伝子断片

特閒平3-47097(6)

と含まない遺伝子断片を、坐光が検出されるか否かによって区別できるため、Bーグロビン遺伝子断片中の収算 (ポイントミューテーション) を検出することができた。

なお、本変統例では機構物質として酵素(エステラーゼ)を用い、酵素反応によって失収するPDAの蛍光を測定したが、機識物質としてPITC等の蛍光物質を用い、酵素や酵素反応を用いずに、道接その蛍光を測定してもよい。

以上のように、本築結例により、高速で自動化 容易な遺伝子変異検出法及び装置を実現できた。 実結例 2

次に、第2の実施例を第2回により説明する。 本実施例と実施例1の違いは、蛍光物質フルオレセインの蛍光を、電気泳動組体1中ではなく、下部電解液8中で調定するところにある。前記実施例の最後のステップで、FDAを電気泳動により電気泳動組体1中に移動させた後、さらに電気泳動を続けて酵素反応で生じた蛍光物質フルオレセインを下部電解液8中に泳動させた。そして、フル オレセインの蛍光を外2図に示す装置を用いて、 下部質解液中で測定した。

本実施例によれば、前記実施例と同様の効果に 加えて、触乱光と妨害蛍光の大きい電気泳動担体 中ではなく、これらの小さい電解液中でフルオレ セインの蛍光を測定するので、高磁度な蛍光測定 が可能であるという効果がある。

#### 黑絲餅3

次に、第3の変施例を取3回により説明する。 本実施例と実施例2の違いは、電気泳動退体1の 下端と下部電解液8の間にアクリル型の破保持長 23に取り付けたポーラスガラス限24を配置すること とにより、小容積の電解液槽25を構成した点にある。上記ポーラスガラス限24は、ゾルケル性でデトラメトキシシランをメタノールと水溶媒中でで 応させたもので、電解液中の電解質は透過させる が、労えたは透過させない。 健衆反応による がラスである。したがって、健衆反応によって なりた性光体PDA は小容穏の電解液槽25中に認知 される。本実施例では、上記過程によって。彼符

れた蛍光体を含む電解液をガイド穴26を通してピペット27を用いて蛍光セル28に厚いた。ピペット27は同転上下機構25に保付した。蛍光セル28中の蛍光体は、筑2回に示したのと向様な光学系で蛍光計測した。

本実施例によれば、実施例2と同様の効果に加えて、蛍光物質FDAを小容様の世解液中に繊縮できるため、さらに高感度な蛍光調定が可能であるという効果がある。

#### (発明の効果)

والمتور بقطوا والمحار والجويج

本急明によれば、DNA断片試料を電気泳動により強靭的に世気泳動担体中に移動させるので、従来のエトロセルロース膜で用いた方法で受動のに拡散させる場合よりも、ハイブリグイゼーション反応で結合しなかったDNA試料を、溶液の注入にかり近れる。なりである。となができるによる集争のできる。したがって発明によれば高速で自動化容易な遺伝子変異な

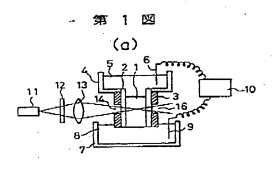
出方法を実現できる。 関に木発明は、複謀物質の 世光体又は色素を緩縮することにより計調感度を 高めることができる。

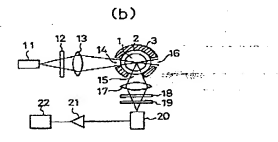
## 4. 図版の簡単な説明

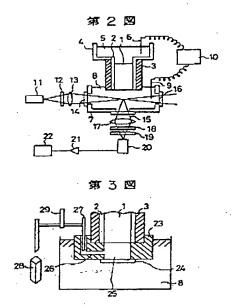
第1図例、同は各4本党明の第一の実施例で用いた装置の疑断面図と機断面図、第2図は本党明の第二の実施例で用いた装置の経断面図、第3図は本発明の第三の実施例で用いた装置の設断面図の一部拡大図である。

1 … 電気泳動損休、2 … ガラス管、3 … 温度コントローラ、4 … 上部電解被積、5 … 上部(食柩側)電解被 、5 … 上部(食柩側)電解被標、8 … 下部(正極側)電解被標、8 … 下部(正極側)電解減、9 … 正極、10 … 直流電艇、11 … 光郎、12、19 … 干却フィルター、13、17 … レンズ、14 … 入財窓、15 … 検出窓、16 … 窓、18 … カットオフフィルター、20 … フォトマル、21 … 増積器、22 … レコーダー、23 … 限保持具、24 … ポーラスガラス膜、25 … 小容積の電解液槽、26 … ガイド穴、27 … ピペット、28 … 蛍光モル、29 … 個転上下機構。

# 特原平3-47097(ア)







# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.